

(11)Publication number:

63-182330

(43) Date of publication of application: 27.07.1988

(51)Int.CI.

C08G 63/16

(21)Application number: **62-013453**

(71)Applicant:

KURARAY CO LTD

(22)Date of filing:

22.01.1987

(72)Inventor:

ISHIDA MASAO

FURUMIYA YUKIATSU

HIRAI KOJI OKAYA TAKUJI

(54) POLYESTER

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyester which, when used for an elastomer such as urethane, an adhesive or the like, can give thereto excellent hydrolysis resistance, low-temperature properites, low-temperature resistance and flex resistance, by using a diol component based on two specified diols. CONSTITUTION: A polyester either having repeating units of formula I having a 2-methyl-1,8-octanediol residue as a diol component or having said repeating units and repeating units of formula II having 1,9-nonanediol residue as a diol component, wherein the molar ratio of formula I to formula II is 5.95W100/0, and having an MW of 300W30,000. In these formulas, R1 and R2 are each a group selected from among a 2W20C alkyl, cycloalkyl, aryl, formula III (wherein X is O, S, SO2, a 2W8C alkylidene or a 1W2C alkylene). When this polyester is used for elastomers such as polyurethane, paints adhesives, binders, foams of leathers, it can markedly excellent hydrolysis resistance, low-temperature properties, low-temperature resistance and flex resistance to the products.

$$\left\{ \begin{array}{l} C = H^2 + C + C + C H^2 \, \ell^2 + C \\ 1 & 0 \\ 0 & 0 \end{array} \right\} . \tag{$\| \| \|}$$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

®日本国特許庁(JP)

印符許出際公開

@ 公開特許公報(A) 昭63-182330

@Jnt,Cl,4

識別記号

庁內整理番号

母公開 昭和63年(1988)7月27日

C 08 G 63/16

NNE -

7142-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全1頁)

◎発明の名称 ポリエステル

> 願 昭62-13453 2)特

順 昭62(1987)1月22日

母発 明 **E** 明着 沙発 古

岡山県倉敷市酒津青江山2045番地の1 株式会社クラレ内 岡山県倉敷市酒津青江山2045番地の1

明者

● 岡山県倉敷市酒津青江山2045番地のⅠ

株式会社クラレ内

公代 理 人 弁理士 本 多

1. 発明の名称

ポリエステル 2. 特許請求の範囲

(1) 本質的に下記の繰り返し単位(1)および回から なり、単位(1)/11)のモル比が 6/95~100/0、 分子量が300~30,000であることを特徴とす るポリエステル。

(式中的及びぬはそれぞれ同一又は異なる炭素 数2~20のアルキル蘇、シクロアルキル蓋、 フリール並、あるいは -⊙− X -⊙−(Xはひ、 8、802、炭彩製2~8のアルキリデン、炭栗1 ~2のアルキレン)からなる群より選ばれる少 なくとも1種の基を示す〕

(2) 分子末省が水酸基である特許額求の範囲第1

(3) 分子末期がカルボキシル基である符件耐求の 範囲第1項記載のポリエステル。

3. 発明の酵母な説明

(産業上の利用分野)

本苑明は新規なポリエステルに拠するものであ

さらに鮮しくは本苑明はポリウレラン分野、増 料・接着剤分野およびポリアミドエラストマー、 **ポリエステルエラストマー等の用途に適した、す** ぐれた特徴を有するボリエスナルに関するもので

〔従来の技術〕

從来よりポリウレタン分野、塗料分野、疫想剤 分野事で使用されている分子末端が水酸盛である ポリュステルボリオールの製造に使われる多質ア ルコール原料としてはユチシングリコール、ジェ チレングリコール、プロピレングリコール、ネオ 6 - ヘキサンジオール、トリメチロールプロパン、 メリセリン等が一般的に用いられてきた。これら

特開昭63-182330(2)

の1粒以上の多価アルコールを多塩基階またはその無水物あるいはそのエステルと認合し、エステル化反応があるいはエステル交換反応を行ない、コールが正常的に製造されてきた。これらのポリエステルポリオールの中でも多塩基酸に無水フォル酸やイソフォル酸、テレフォル酸等の芳皆族ジカルポン酸とアジピン酸等の鬱筋炎ジカルポン酸を併用し2価、3条以上の多価アルコールとエステル化反応によつで得られるポリエステルポリオールは質料・展習剤率の分野で多く層いられている。

またアジピン被等と2個、3個の多個アルコールとから合成されたボリエステルボリオールはジイソシアナートと反応させることによりボリウレタン分野でエラストマー、接着削、フォーム、コーティング等のさわめて広い用途に用いられている。

さらに分子来期がカルボヤンル基であるボリエステルもジイソシアナートと反応させることにより削熱性の優れるポリアミドニラストマー等の用

ン用途等への適用には大きな問題があつた。

従来よりポリエステルの納路化を抑制するためれれペンチルダリコール、プロピレングリコール、2ーメチルー1.3 プロパンジオール、1.3 ープチレングリコール等のアルキル個側を有するがリコールを使用することが知られているが、これらのデリコールと決変数の大なる個側のないグリコールとの設合物からの共通合材リエステルの形でポリウレタン等の用途に使用したのでは耐加水分解性、可調性、低温特性を低下させることなく非晶性を付与することは不可能であつた。

本類期の目的はエラストマー、塑料、接着用、 パインダー、フォーム、反準、弾性機能等の用途 に用いた場合、これらに使れた耐加水分解性と耐 寒性、低温特性を付与できる新規なポリエステル を提供することにある。

【間道点を解決するための手段】

本発明者らは、上記の目的を選択する為、厳事 検討した結果、ジオール成分として 2 ーメテルー 1.8 ーオクチンジャールと 1.9 ーノナンジオール 途に使用されている。

(発明が解決しようとする問題点)

しかしながら、従来のポリエステルポリオール あるいは分子末端がカルポキシル芸であるポリエ ステルから得られるポリウレタン、資料、授業剤、 ポリアミドエラストマー等の創加水分解性は不良 である。そのため、これらからの製品の表面は比 飲的短測園に粘着性を帯びてくるか、または無裂 を生じる。耐加水分解性を向上させるために蒸水 リエステルのエステル益濃度を小さくする単が効 巣的である。そのため段素数の大なるグリコール およびジカルボン酸から行られるポリエステルの 長用が好ましい結果を与える。しかしなから、か かるポリユステルを用いて待られるポリウレタン、 盤利、接着剤、ボリアミドエラストマー等は耐加 水分解性は向上するものの、結晶化傾向が大きく、 液ポリウレメン器を例えば−20℃のような低温泵 **開閉下に放置すると耐風曲性、変数性、低温振覚** 性等で代数される副原性・低温特性が著しく低下 する。それ放、かかるポリエステルのポリウレヌ

を主体とすることにより、得られるボリスステルを設造の用途に適用すると、効果的に非晶性が付与され、低曲特性、可無性が非常に優れ、かつ耐加水分解性も高度に確保されることを見い出し本発明を完成するに至った。

即ち、本見明は、本質的に下記の繰り返し単位 (I)および囲からなり単位(I)/回のモル比が 5/9 5 ~100/0、分子量が 300~30,000 である事を特徴とするボリエステルである。

(式中断及びあばそれぞれ何一又は異なる炭素数2~20のアルキル基、シクロアルキル基、アリール表、あるいは一○→X一○→(Xはひ、 b、 bい、 炭素数2~8のアルキリデン、炭素1~2のアルキレン」からなる群より選ばれる少なくとも1種の基を示す。)

特開報63-182330(3)

本発明のポリエステルにおいては上記の繰り返 し単位(!) / (II)のモル比が 5/95~100/0、好まし くは 10/90~100/0、更に好ましくは 10/90 ~90/10の範囲にある場が強要である。

繰り返し単位(1) / III)のモル比が 5 / 9 5 未満の場合はポリエステルの結晶性が大きすぎるためポリカシメン等の用途に適用した場合、耐寒性、低層物性、可携性がきわめて不良となる。

また本発明のポリエステルには 2 ーメチルー 1, 8 ーオ チ タンジオール、 1, 9 ーノナンジオールの 他に 1, 4 ーブ タンジオール、 1, 5 ーペン タンジオール、 3 ーメチ ルー 1, 5 ーペンタンジオール、 1, 10 ーデカンジオール、 1, 10 ーデカンジオール、 1, 10 ーデカンジオール、 1, 10 ーデカンジオール、 1, 10 ーデカンジオール 2 中 5 ひ モル 3 宋 漢 で使用 される ことが 好ましい。 本発明の ポリエステルを 製造する ために 用いられる ジカルボン 酸成分としては 放棄 数が 4 ~ 1 2

さらに歯縮合反応せしめることにより所譲の分子量のボリエステルを製造することができる。その分子登は300~30,000、好ましくは600~20,000の範囲内にあるのが望ましいがもちろん用途に応じて適当な分子量に設定されなければならない。

の脂肪族、脂頭裏あるいは芳香族ジカルボン酸が

分子量が 3 0 0 未 欄では耐寒性、低温特性、可 強性が不良となり、 3 0,0 0 0 0 を越えると力学的性 能が不良となる。なお、本発明のポリエステルは、 ポリウレメン等の用途に使用される場合は分子末 穏が水酸基である必要がありポリフミドエラスト マー等の用途に適用される場合は分子末端がカル ポキシル裏である必要がある。水酸是末端とする かあるいはカルボキシル末端とするかはジオール とジカルボン酸の仕込モル比によつて変える単が 可能である事は言うまでもない。

さらにボリエステル中に存在する水酸益あるいはカルボキシル基の数は用途により異なり一跳に含えないが1分子あたり2個以上、特に2~3個の範囲にあるのが最も多くの用途に使用されうる

好ましい。なかでも脂肪族ジカルボン砂が好ましい。

脂肪疾ジカルボン酸の終としてはダルチル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セパチン酸等が挙げられ、脂肪族ジカルボン酸としてはシクロヘキサンジカルボン酸等が、また芳香族ジカルボン酸の例としてはフォル酸、テレフタル酸、イソフォル酸等が挙げられる。

耐加水分解性および低温特性、耐寒性、可撓性が特に優れるボリウレタン等を持るためには、脂肪膜ジカルボン酸の中でもアジピン酸、アセライン酸、またはセバチン酸の使用が好ましい。これらのジカルボン酸は単独で使用しても 2 種以上を併用しても良い。

本発明のボリエステルの製造方法にはとくに制 ・ 本発が適用でき る。すなわちジオール混合物がよ を所望劇合で仕込みエステル化あるいはエステル 交換を行ない、かつこのようにして得られた反応 生成物を監轄合殖族の存在下に高量、高真筆下で ものである。

なおポリエステル製造師に使用される重縮合の 触媒としては広範囲のものを用いうるがテトラー nープロボキシチェン、テトライソプロボキシチ タン、テトラブトキシナタン等のごとぎチェン化 合物、ジーnーブチルスズオキサイド、ジアセカー プチルスズジラウレート、ジブナルスズジアセセナ シウム、重鉛などの酢酸塩と酸化アンチモンル とかできる。これらの触媒は生成した全ポリエス テルに対し5 ppm ~5 0 tl Spm の範囲で用いるの が好ましい。

かくしてなるボリエステルはボリウレチン分野、 強料・接着剤分野およびボリフミドエラストマー、 ポリエステルエラストマー等の用途に使用された 場合、耐加水分解性、低温特性、耐深性、可線性、 力学的性質のすべてに優れた性能を与えることが でき、また、その他の種々の用途にも適用が期待

特開昭63-182330 (4)

できる新規な高性能無材である。

以下、更解例により本発明をさらに具体的に説明する。

なお袋袋倒中。ボリウレオンおよびポリアミド エラストマーの似加水分解性は、600の厚みボ リウレチンおよびボリアミドエラストマーフイル ムを100℃の商水中で1週間加水分解促進テスト を行ない、そのフイルムをDMP(ジメチルホル ムフミド)中に再溶解して間定した対数粘度の保 持事でもつて評価した。低温柔軟性については、 厚さ u. 2 mの ポリウレチンおよびポリアミドエラ ストマーフイルムより試験片を走り、東岸洞器群 製直観式動的粘弾性測定器パイプロン Model DDV - 11 (110 LLZ)によるTaを選定することにより、 さらにポリウレメンおよびポリアミドエラストマ 一の溶液を人工度革無体の上に歯布・乾燥し、 ~20℃における耐趣的性を測定することにより野 傷した。耐屈曲性は、ストロータ幅(最長時3cs、 発煙時 Los)で風曲回数 8 6 u 9 回/時間の囲曲気 映版を用いて行なつた。10万回以上で製化声な

1 4 反応恩を窒素量典後、アジピン酸 146g、 2 - メチルー 1,8 - オクタンジオール 100g、1. 9 ーノナンジオール 100gを仕込み、150やから 210℃に1時間かけて昇温しながら、生成した木 を労出させた。約35gの水が暫出後、テトライ ソプロビルチョネート 6 0 mを加え、150mHg~ 10 DamaBaに展圧しなから、なお生成してくる水を 留出させた。約10の水が留出し酸価が ().3 KOHmg/g に低下後、0.5 mHgに制圧して過剰のグ リコール 1 6.5gを留去させた。その結果、水酸基 価 5 6 KOHma/g 、微面 0.2 0 KOHma/g 、数平均分 子数約2.000の商末艦水敷装のポリニステルを得 た。このボリエステルは常温でペースト状で15 てにおける粘度は約600センチポイズであつた。 また重クロロホルム溶媒中で3日核磁気共鳴スペ クトルを創定したところ対照化合物としてヘギサ メチルジシロキサン (HM 8) を基準にポリエステ ル中の 3 -メチルー 1,8 -オ チ チンジオールのメ チル基の水煮が v.9 ppm 、 2 - メチルー 1,8 - オ チョンジオールおよび 1.9 一ノナンジオールの後

いときは〇、少々値が付くときは△、基体が見える程数つく場合は×をもつて示した。Taが低く低 は屈曲性の良好なものは低間可提供と非新品化の 通点化が可能なわけである。

また、平均分子数は飲価または水酸基値より求めた。

用いた化合物は結号を用いて示したが、結号と 化合物の関係は以下の通りである。

幕号	化会物
2 - MOD	2ーメチルー 1.8ーオタチンジオール
1.9 - N D	1,9 ーノナンジオール
1,6 -HD	1,6~ヘキサンジオール
NPO	ネオペンチルグリコール
1,3 - BU	1,3ープチレングリコール
A D	ナジビン酸
A Z	アセライン(数)
864	セパチン酸

〔笑 施 例〕

突 胞 例 1

乗原子に轉接するステレン器の水炭が 4.1 PPm 、アジビン酸のじ= 0 に隣接するスチレンの水炭が 2.2 ppm に共鳴ビータを示し、これらの積分値から 3 ーメチルー 1,8 ーオタタンジオール残器、1.5 ーノナンジオール残器、アジビン酸残器のモル比を計算すると 0.5 8 / 0.5 7 / 1.0 0 となり仕込退成からの計算値 0.5 7 5 / 0.5 7 5 / 0.0 0 に近い値であつた。この共遠合ボリエステルを試料 4 とする。

突縮例2~6、比較例1~6

扱しに示した組成の賃末給水酸基のボリエステル B~ F および G~ K を実施例 A と同様の方法で合成した。 髪 1 にその構造および性状を示す。

以下余台

特別昭63-182330(5)

帯労倒)~11

実施例1~6 および比較例1~5 で得られたボリエステルポリオール(A~K)を用いてポリウレタンを製造し、各種性能を比較した。

すなわちボリエステルポリオール 0.1 モル (200g)、1,4 ープタンジオール 0.4 モル (36g) および 4.4'ージフエニルメタンジイソシアナート 0.5 モル (125g) を D M F 中で選挙 気能下 7 5 でで反応させ、3 0 労溶液で 1.5 0 0 ポイズのポリウレタン溶液を得た。この機にして得られたポリウレタンの各種性能を繋べた。結果を表 2 に示す。

表2からも明らかなごとく本発明のポリエステルを使用したポリウレチンは耐加水分解性、低温 ・ 一直 は性のすべての性能において優れていた。

	١		e e				
	# X	Ž	3升()內以共開合モル比	*****	が動業的		(CORPOS)
ALTER-I	4	2 - 6	0.5), 1,9 - KB (0.5)	9	\$ 6.0	1004	0 8 0
2	20	2-	0.8 J. 1.9 - M D (0.7)	9.0	\$ 3.3	2036	0.30
7	၁	2 -	('4.7 1, 1.9 - ND(6.3)	Q V	5 4.3	2868	0.35
	٦	1 -	('0.5), 8.9 - ND(0.5)	87	5 6.3	1983	- - -
1	a	- 2	(8:8), 3.8 -ND(0.8)	1 & b.4	5.4.8	1966	n.2 ½
0 .	B4	8		۵¥	\$ 6.5	2022	*:
HANN-1	0	7.	9	0 v	\$ 4.8	2447	2.0
1 3	=	-	D(0.5), NPG (0.5 1	Q۲	\$ 7.3	1964	0.2 0
-	-	-	B (0.3), 1,3-80 (8.5)	0 v (8.8	1886	6.3 ±
*- :	-	a di	· a	4.0	6'8'8	808	0.3 \$
	¥		BD(u.s.), NPG(0.s.)	٩Đ	р. 9. ч	2004	0.26

災期例 7

1 4 反応器を選案世換後、アジビン酸 1 6 7 g 、 2 - メチルー 1,8 - オタチンジオール 8 0 g 、 1,9 - ノナンジオール 8 0 g 、 1,9 - ノナンジオール 8 0 g 、 1 を 位込み 1 5 0 でから 2 1 0 でに 3 時間かけ で昇盛しながら、生成した水を習去させエステル化を行なつた。ついで乗内を総々には圧しながら反応を迫いこみ末端水酸等がほぼなくなつたところで反応を終了した。その結果、水酸基値が 0.1 KOHmy/g、酸値が 5 7 KOHmg/g、平均分子量が 2,0 0 0 のポリエスチルを得た。

また重タロロホルム解集中では複数気共鳴スペクトルを調整したところ対版化合物としてヘギヤメチルジシロギザン(自MS)を基準にポリエステル中の2ーメチルー 1.3ーオクタンジオールのメチル基の水素が 0.5 ppm、 2ーメチルー 1.4ーオタタンジオール 2 最低子に調接するメチレン 通の水素が 3.9 ppm、アジビン酸の C = Uに関接するメチレンの水晶が 2.2 ppm に共鳴ビークを示し、これらの観分値から 3ーメチルー 1.8ーオクタンジオール規塞、1.9

0 Q 0 0 美国祖(一2 点部状性・野羊性 0 0 ٥ ٥ 0 0 × ボックァインの転割中的 To (T) **没有公司在公司 斯鲁尔士鲁斯** -* ポートメナイ シャーカード Φ P -) 6 ı 1 1 ı į ı

特開昭63-182330 (6)

ーノナンジオール映画、アジピン酸粧器のモル比を計算すると 0.5 / 0.5 / 1.1 5 となり仕込銀成からの計算値 0.5 / 0.5 / 1.1 5 と全く同じ値であつた。この両末端カルボヤシル画のボリエステルを試料 1.と T る。

突施例 8~9、比較例 6~8

表3に示した組成の資末報カルボキシル基のボ リエステル BI ~ 4 を実施例 7 と同様の方法で合成 した。後3 にその構造および性状を示す。

以军众百

		IK	•			
	# T H	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	ジカルボ	ジカルボーが製造部・数	事	1
	ステル	BOTTO V	ン酸版分	(KOHMC/g)	ン配成分(KOHne/g)(KOHng/g)	×+1
天主(6)-7	7	2-MOD(0.5). 1,9-ND(0.5)	αv	010	5.7.0	1965
1	æ	2 - MOD	Q V	0.0 8	5 5 5	1983
6 - 4	z.	2 - KOD (0.5), 1.9 - ND (0.5)	7 4	0.12	5.8.5	1982
L)R64-6	0	1.9 - MD	Q₹	0.0 7	095	1979
-1	A	1.9 - MD(0.5). NPG(0.5)	αv	0.1 1	295	1992
3 29	IJ	1,6 - HD (0.5).	ď٧	01.0	8.6.8	1972

8 考例12~17

実施例 7 ~ 9 および比較的 6 ~ 8 で待られた末端カルボキシル蚤のボリエステル(L~以)を用いてホリアミドエラストマーを製造し各種性能を比較した。

すなわち面束端カルボキシル素のボリエステルU.1 モル(200g)、アゼライン酸 D.3 モル (5 6.4g) および 4.4 ージフェニルメタンジイソシアナート D.4 モル (100g) をテトラメチレンスルボン中で置張気流下、制度として 1.3 ージメチルフオスフォレンー1ーオキサイドを凝加し、180℃で 6 時間反応させ 3 0 労略被で 1.000 ボイズのボリアミドエラストマー熔板を得た。この機にして得られたボリアミドエラストマーの各種性能を調べた。変4 に結果を示す。

乗りからも明らかなごとく本現明の共産合ポリエステルを使用したポリアミドエラストマーは制加水分離性、低温特性、耐果性、可擦性のすべての性能において優れていた。 以下公口

	¥.	表4 ポリフミドエラストマーの住宅計算	7-0性時	55.	
	自己な出った米	SHAK (F) XODD FINE	Ð	低毒物性	付
	インル色ボリ エステル	(外配给政府特部多)	(a) "L	(-20C)	星
事考例 −12	1	1.1	1 5 -	0	0
~ -13	M	2.2	87-	0	0
-14	N	4 8	09-	0	0
" -15	0	1 2	8 - 1 8	×	×
* -1 6	7	1 2	08-	×	×
" -17	ø	9	91-	×	×

特別間63-182330(7)

(発明の効果)

本発明のポリエステルは実施例からも明らかなごとくポリウレチン等のエラストマー、接着剛等に選した場合、さわめて優れた前加水分解性、低温特性、耐寒性、耐風曲性を与えることのできる新規な素材である。

特許出願人 株式会社 クラレ 代 種 人 弁理士 本 多 壁

特開昭63-182330

【会報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成6年(1994)4月5日

İ

【公開番号】特開昭63-182330 【公開日】昭和63年(1988)7月27日 【年通号数】公開特許公報63-1824 【出願番号】特願昭62-13453 【国際特許分類第5版】 C08G 63/16 NNE 7211-43

争続補正餐(自発)

平成 5年 6月21日

特許庁長官 麻 生 渡 跃

特職昭 62-13458 号 2. 強明の名称

ポリエステル

3. 荷正をする者

1. 事件の表示

写件との関係 特許出限人 倉敷市階岸1621番地

(108) 株式会社 ケラ レ 代表取締役 中村 尚夫

4. 代理人

倉敷市石津2045の1 株式会社 クラシ内 電話 倉敷 088(425)9825(直通)

(87(7)弁理士 本 多 5 注例 (東京運絡先)

> 株式会社 クラル 特許部 電話 東京 03(3277)3182

5. 箱筐の対象

明确者の発明の詳細な説明の観

6. 補正の内容

- (1) 明細書第5頁第20行~第6頁第1行の「2 ーメチルー1、8-オクタンフオールと1、9-ノナンびオールを」を「2 - メチルー1,8 - オ クタンジオールまたはそれと1、8-ノナンジオ ールとの混合物を」に訂正する。
- (2) 明細書第8頁第17行の「ジオール混合物」 を「ジオール」に訂正する。
- (3) 明細書第18頁第10行の「2,000」を「約 2.000」に訂正する。
- (4) 明細智集 2.3 直第 4 行の「選した」を「選用 した」に訂正する。

